

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office eur péen des brevets



(11) **EP 0 874 054 A2**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:28.10.1998 Patentblatt 1998/44

(21) Anmeldenummer: 98106176.5

(22) Anmeldetag: 03.04.1998

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/62**, C12N 15/85, C12N 15/13, C12N 15/27, C07K 14/535, C07K 16/42, C07K 16/46, C12N 5/10

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 22.04.1997 DE 19716892

(71) Anmelder:
GSF-Forschungszentrum für Umwelt und
Gesundheit, GmbH

85764 Oberschleissheim (DE)

(72) Erfinder: Mocikat, Ralf 81369 München (DE)

(74) Vertreter:

Reinhard - Skuhra - Weise & Partner Postfach 44 01 51 80750 München (DE)

(54) Vektor zur Expression von Immunglobulin-zytokin-Fusionsproteinen in malignen-B-Zellen

(57) Erfindungsgemäß wird bereitgestellt ein Vektor zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, mindestens enthaltend, in funktioneller Verbindung,

a) einen Bereich von mindestens 1,5 kb, der homolog zu einem Bereich des μ -Introns oder κ -Introns ist, der keinen oder keinen funktionellen C_{μ} - oder C_{κ} -Enhancer enthält;

b) mindestens eine DNA-Sequenz, die eine

Domâne eines Immunglobulins oder eines Teils hiervon codiert;

- c) eine für ein Zytokin codierende DNA-Sequenz; und
- d) einen in eukaryontischen B-Zellen selektierbaren Marker, der keinen funktionellen Enhancer-Bereich aufweist,—wobei-die-Expression-dieses-Markersnach der Integration vom zellulären C_{μ} oder C_{κ} -Enhancer gesteuert wird.

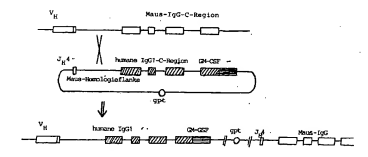


Abb. 1

15

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft einen Vektor zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, ein Verfahren zur Expression von Immununglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, Verwendungen des Vektors sowie maligne B-Zellen, die einen derartigen Vektor enthalten.

Der Immunglobulin-Idiotyp, der auf B-Zell-Lymphomen exprimiert wird, ist ein Tumor-spezifisches Antigen, das jedoch eine geringe Immunogenität im Tumor-tragenden Wirt aufweist. Verschiedene Ansätze sind evaluiert worden, um eine Immnunantwort gegen den ldiotyp zu induzieren. U.a. wurde der ldiotyp an GM-CSF gekoppelt und als lösliches Protein zur Vakzinierung von Mäusen verwendet (Nature 362, 755-758, 1993). GM-CSF rekrutiert professionelle Antigen-präsentierende Zellen und führt zur effektiven Präsentation des Idiotyps und damit zur Aktivierung von T-Zellen. Dieser Ansatz hat den Nachteil, daß die Immunglobulin-V-Gene aus dem Lymphom kloniert werden müssen und daß das Fusionsprotein in vitro produziert und gereinigt werden muß. In einer klinischen Situation müßte also für jeden Patienten eine individuelle Vakzine hergestellt werden.

Es ist eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, neue Vektoren bereitzustellen, die in Patienten universell einsetzbar sind, ohne daß individuelle Vakzinen hergestellt werden müssen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch einen Vektor zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, mindestens enthaltend, in funktioneller Verbindung,

- a) einen Bereich von mindestens 1,5 kb, der homolog zu einem Bereich des μ -Introns oder κ -Intronsist, der wahlweise einen oder keinen oder keinen funktionellen C_{μ} oder C_{κ} -Enhancer enthält;
- b) mindestens eine DNA-Sequenz, die eine Domäne eines Immunglobulins oder eines Teils hiervon codiert;
- c) eine für ein Zytokin codierende DNA-Sequenz; und
- d) einen in eukarvontischen B-Zellen selektierbaren Marker, der wahlweise einen Enhancer enthält oder der keinen funktionellen Enhancer-Bereich aufweist, wobei dann die Expression dieses Markers nach der Integration vom zellulären C_{μ^-} oder C_{κ^-} Enhancer gesteuert wird.

Bevorzugte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den Unteransprüchen, der nachfolgenden Beschreibung sowie dem Ausführungsbeispiel.

Während im Stand der Technik, beispielsweise in der oben zitierten Veröffentlichung in Nature 362, 755-758, 1993, die erhaltenen Fusionsproteine nach Transfektion von Zellkulturzellen in vitro exprimiert, gereinigt und in löslicher Form verabreicht wurden, kann durch

die erfindungsgemäß ber itgestellten Vektoren das Zytokingen durch homologe Rekombination in den Schwere-Ketten-Locus von Immunglobulingenen stellenspezifisch eingebaut werden, ohne daß das V-Gen isoliert und in den Vektor eingebaut werden müßte. Der erfindungsgemäße Vektor wird direkt in die maligne B-Zelle eingebaut und in dieser Zelle zur Expression gebracht, sodaß anstatt wie bei bisherigen Ansätzen nicht das lösliche, vorher gereinigte Protein verabreicht werden muß, sondern die gentechnisch veränderten Tumorzellen direkt an den Patienten verabreichbar sind. Dieser bringt zum einen eine große Zeit-, Arbeits- und Kostenersparnis und hat zum anderen auch einen wesentlich besseren Tumor-protektiven Effekt zur Folge.

Ausgangspunkt zur Konstruktion der erfindungsgemäßen Vektoren waren die in der DE 44 06 512 beschriebenen Integrationsvektoren zur Herstellung rekombinanter Antikörper. Diese Vektoren eignen sich zu einer hoch-effizienten Produktion von chimären Maus /Mensch-Antikörpern. Die in der DE 44 06 512 beschriebenen Integrationsvektoren dienten lediglich zur Herstellung von rekombinanten Antikörpern und wurden deshalb ausschließlich in Antikörper produzierenden Hybridomzellen zur Expression gebracht. Der erfindungsgemäße Lösungsansatz, Immunglobuline als Fusionsproteine mit Zytokinen durch homologe Rekombination direkt in malignen B-Zellen zur Expression zu bringen und derart modifizierte maligne B-Zellen zur Vakzinierung von Patienten mit malignen B-Zell-Tumoren zu verwenden, wird durch die DE 44 06 512 nicht nahegelegt.

Durch die vorliegende Erfindung wird ein Zytokingen in den Immunglobulin-Schwere-Ketten-Lokus maligner B-Zellen, beispielsweise B-Zell-Lymphom-Zellen, mittels-homologer-Rekombination-eingeführt: Hierzuwurde ein Integratiosvektor mit den Merkmalen des Anspruchs 1 konstruiert. Nach stellenspezifischer Integration in den Schwere-Ketten-Lokus wird unter der Kontrolle des endogenen V_H-Promotors ein Immunglobulin-Zytokin-Fusionsprotein exprimiert.

Der beschriebene Rekombiationsvektor ist potentiell für alle Lymphome einsetzbar. Durch die Einführung des Zytokingens durch homologe Rekombination in den Schwere-Ketten-Lokus der malignen B-Zelle kann eine Isolierung des Idiotyps vermieden werden. Die Zeit bis zum Beginn einer Therapie wird dadurch erheblich verkürzt. Weiterhin ist es möglich, die durch homologe Rekombination modifizierten Tumorzellen nach Bestrahlung für die Vakzinierung einzusetzen, ohne daß das Fusionsprotein gereinigt werden muß. Das nachfolgende Ausführungsbeispiel zeigt, daß der Tumor-protektive Effekt wesentlich ausgeprägter ist, wenn mit den erfindungsgemäß bereitgestellten, modifizierten Zellen anstatt mit dem löslichen Protein immunisiert wird.

Grundlage für die Konstruktion des erfindungsgemäßen Vektors sind die in der DE 44 06 512

55

45

beschriebenen Integrationsvektoren. Auf diese Deutsche Patentschrift wird zur vollständigen Offenbarung voll inhaltlich Bezug genommen. Allerdings werden die in der DE 44 06 512 beschriebenen Integrationsvektoren erfindungsgemäß derart modifiziert, daß keine rekombinanten Antikörper exprimiert und gewonnen werden, sondern Fusionsproteine aus Immunglobulinen und Zytokinen, die direkt in malignen B-Zellen zur Expression gebracht werden.

Der erfindungsgemäße Vektor kann einen zu einem Intron-Bereich homologen Bereich von mindestens 1,5 kb aufweisen, in den der Ig-Enhancer natürlicherweise nicht vorkommt oder aus dem er deletiert oder in dem er inaktiviert wurde; oder in einer weiteren Ausführungsform weist der erfindungsgemäße Vektor aber einen funktionellen C_{μ} - oder C_{κ} -Enhancer auf.

Die DNA kann beispielsweise ein oder mehrere Exons umfassen, solange eine funktionelle Domäne eines Antikörpers oder ein funktioneller Teil davon codiert wird. Ist der funktionelle Teil der Domäne Teil einer V-Domäne, so muß diese zur Bindung an das Zielantigen fähig sein oder dazu beitragen. Handelt es sich um einen Teil einer C-Domäne, so muß diese mindestens einen Teil der Effektorfunktionen ausüben können.

In einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt der Bereich des μ - oder κ -Introns von mindestens 1,5 kb den Bereich, in dem der C_{μ} - oder C_{κ} -Enhancer lokalisiert ist, wobei dieser Bereich wahlweise einen oder keinen funktionellen C_{μ} - oder C_{κ} -Enhancer mehr enthält. Der Enhancer kann in dieser zuletzt genannten Ausführungsform entweder deletiert oder inaktiviert sein. Eine solche Inaktivierung kann z. B. durch Mutagenese nach im Stand der Technik benannten Verfahren herbeigeführt werden.

Bei dem selektierbaren Marker ist der Enhancer deletiert oder inaktiviert worden. In einer anderen Ausführungsform weist der Marker keinen natürlichen Enhancer auf. In einer weiteren Ausführungsforn besitzt der selektierbare Marker einen Enhancer.

Die im Vektor enthaltene homologe Sequenz muß eine Länge von mindestens 1,5 kb aufweisen, um ein homologes Rekombinationsereignis überhaupt erzielen zu können. Diese DNA-Sequenz von mindestens 1,5 kb kann aus verschiedenen Bereichen des $C_{\mathfrak{u}^*}$ oder C_{κ^*} Introns gewählt werden. Der Enhancer selbst kann erfindungsgemäß nicht im Konstrukt enthalten sein oder aus der Homologieflanke deletiert bzw. darin inaktiviert worden sein. Bei der Integration des Vektors in die homologe Sequenz eines funktionell rearrangierten Antikörpergens wird die Expression des rekombinanten Gens unter die Kontrolle des endogenen Enhancers gestellt. Werden Exons, die konstante Regionen codieren, einrekombiniert, so stehen diese ferner unter der Kontrolle des endogenen V-Promotors. Der Enhancer reguliert darüber hinaus die Expression d s selektierbaren Markers. Dadurch wird sichergestellt, daß der Selektionsmarker nur dann aktiviert wird, w nn er in der

Nähe eines starken Enhancers integriert wird. Durch die verwendete Homologieflanke wird eine homologie Rekombination mit dem Immunglobulinlocus begünstigt, wodurch der selektierbare Marker unter di Kontrolle des endogenen C_{μ} - oder C_{κ} -Enhancers gestellt wird.

Die Expression des erfindungsgemäß bereitgestellten rekombinanten Gens, das für ein Immunglogbulin-Zytokin-Fusionsprotein codiert, wird nach stellenspezifischer Integration 3' vom Schwere-Ketten-V-Gen der malignen B-Zelle vom endogenen V_H-Promotor gesteuert.

Klonierungstechniken sind dem Fachmann aus dem Stand der Technik bekannt. Beispielsweise wird verwiesen auf Sambrook et al, "Molecular Cloning, A Laboratory Manual", 2. Auflage 1989, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, USA, sowie Harlow und Lane "Antibodies, A Laboratory Manual" 1988, Cold Spring Harbor, USA.

Das endogene Immunglobulin-V-Gensegment der Immunglobulin-produzierenden B-Zelle bleibt unverändert und wird nach der homologen Rekombination im Zusammenhang mit den eingeführten konstanten Gensegmenten sowie dem Zytokinen exprimiert. Auf diese Weise bleibt der Idiotyp eines B-Zell-Lymphoms erhalten, seine physikalische Bindung an das Zytokin führt jedoch zu einer verstärkten Präsentation durch Antigenpräsentierende Zellen und damit zu einer erhöhten Immunogenität des Isotyps. Der erfindungsgemäße Vektor codiert also im Gegensatz zum Vektor der DE 44 06 512 keine V-Domäne oder einen Teil hiervon; stattdessen bleibt die endogene V-Sequenz und der Idiotyp der transfizierten B-Zelle erhalten.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform weist der Vektor eine DNA-Sequenz auf, die eine konstante_Region_oder_einen_Teil-davon-codiert:-Diese-Sequenz kann entweder für die schwere oder leichte Kette eine Antikörpers codieren. Dem Fachmann ist bekannt, daß bei allen Isotypen mehrere Exons für die schwere Kette codieren. Sofern nur ein C_H -Exon für die schwere Kette im Konstrukt vorhanden ist, ist dies vorzugsweise das CH1-Exon. Mit einem derartigen Konstrukt können Fusionsproteine hergestellt werden, deren Immunglobulinanteil die Funktionalität von Faboder F(ab)2-Fragmenten aufweisen. Vorzugsweise enthält der erfindungsgemäße Vektor jedoch sämtliche Exons eines schwere Kette-Isotyps, wodurch eine vollständige schwere Kette exprimiert werden kann. In dieser Ausführungsform sind die Elemente (a), (b), (c) und (d) in dieser Reihenfolge aufeinanderfolgend in 5'-3'-Richtung angeordnet.

In einer andereren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Integrationsvektors weist der zum μ - oder κ -Intron homologe Bereich eine Länge von 1,9 kb oder 2,0 kb auf.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält der erfindungsgemäße Vektor eine Bakterienkompatible R gulationseinheit. Ein derartige Bakterien-kompatible Regulations inheit ermöglicht die Klonierung und Amplifizierung des Vektors in bakteriellen Systemen, beispielsweise in E. coli. Bakterienkompatible Regulationssysteme sind dem Fachmann aus dem Stand der Technik bekannt; vgl. Sambrook et al, a.a.O. Ein Beispiel für eine derartige bakterienkompatible Regulationseinheit ist die Regulationseinheit aus dem Plasmid pBR322.

In einer weiteren Ausführungsform ist der Immunglobulinanteil des Fusionsproteins chimärer Natur. Unter "chimär" wird ein Immunglobulin verstanden, das die V- und C-Regionen aus verschiedenen Spezies kombiniert. Beispielsweise kann ein V-Gen aus der Maus mit den C-Exons eines menschlichen Isotyps kombiniert werden.

In einer weiteren Ausführungsform codiert die DNA-Sequenz des Merkmals (b) eine menschliche Immunglobulinkette. Diese Domäne können sowohl Valsauch C-Domänen oder Teile davon sein.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Vektors codiert die DNA-Sequenz Domänen, die aus der Maus, Ratte, Ziege, aus dem Pferd oder Schaf stammen. Vorzugsweise stammen sämtliche DNA-Sequenzen für entweder die V- oder die C-Regionen codierenden Sequenzen aus einer dieser Tierarten, wobei die C-Regionen auch aus verschiedenen Tierarten entnehmbar sind.

In einer vorteilhaften Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weist der Vektor eine für den Patienten xenogene konstante Ig-Region auf, was sich für die Induktion einer Immunantwort als vorteilhaft erweisen kann.

Wie auch die in einer anderen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Vektors verwendeten menschliche Domänen codierenden DNA-Sequenzen können diese Domänen codierende DNA-Sequenzen für die homologe Rekombination mit der entsprechenden Sequenz aus einer anderen Säugerart eingesetzt werden.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Vektors codiert die DNA-Sequenz sämtliche C-Domänen eines sekretorischen Antikörpers.

Eine weitere bevorzugte Ausfürungsform des erfindungsgemäßen Vektors enthält eine DNA-Sequenz, die C-Domänen eines Antikörpers codiert, der lgM-, lgG1-, lgG2a-, lgG2b-, lgG4-, lgA-, lgD- oder lgE-Antikörper ist. Dem Fachmann ist bekannt, daß manche dieser Isotypen nicht in allen Säugerspezies vorkommen. So enthält das menschliche Genom beispielsweise C-Gene, die lgG4-Isotype, nicht aber lgG2a- oder lgG2b-Isotype codieren. Dagegen enthält das Maus-Genom C-Gene, die den lgG2a- und den lgG2b-Isotyp, nicht aber den lgG4-Isotyp codieren.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Integrationsvektors ist der selektierbare Marker gpt, neo oder codiert für Hygromycin-Resistenz. Der Fachmann ist mit der Züchtung von Zellen unter Selektionsbedingungen, die diese Marker erfordern, vertraut (vgl. z. B. Sambrook, et al, a.a.O.). Er ist darüber hinaus in der Lage, weitere Selektionsmarker auszuwählen, die im erfindungsgemäßen Vektor verwendet werden können.

Die Transfektion Immunglobulin-produzierender Zellen gilt als Standardverfahren der modernen Immunologie. Dem Fachmann ist bekannt, daß die Transfektionsbedingungen für jede verwendete Zellinie eingestellt werden müssen. Ein Leitfaden zur Errichtung solcher Transfektionsbedingungen ist beispielsweise in Toneguzzo et al, Mol. Cell Biol. 6 (1986), 703-706 sowie in der Beschreibung zum Biorad "Genepulser" gegeben. Für die Mausmyelomlinie NS-1 (ATCC TIB 18) beispielsweise sind geeignete Transfektionsbedingungen in Mocikat et al, Gene 136 (1993), 349-353 beschrieben. Die Selektion von stabilen Transformanten erfolgt durch Züchtung der Transformanten für mindestens 7 Tage in einem geeigneten Selektionsmedium. Die Selektion stabiler Transformanten ist notwendig, um Zellen abzutöten, die das Plasmid nicht aufgenommen haben. Die Wahl des Selektionsmediums richtet sich selbstverständlich nach dem verwendeten Selektionsmarker. Die Herstellung geeigneter Selektionsmedien ist im Stand der Technik bekannt und beispielsweise in Sanbrook et al, a.a.O. nachlesbar.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Transfektion durch Elektroporation, Calcium-Kopräzipitation, Lipofektion, die DEAE-Dextran-Technik oder retroviralen Gentransfer. All diese Verfahren sind im Stand der Technik gut bekannt. Der Fachmann weiß daher, wie er die Bedingungen für die einzelnen Transfektionsverfahren im erfindungsgemäßen Verfahren einzustellen hat. In einer anderen bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen_Verfahrens-erfolgt-die-Selektion-ineinem Medium, das als Selektionsmittel Mykophenolsäure, G418, oder Hygromycin enthält. Wie bereits vorstehend erwähnt, sind diese Selektionsmittel im Stand der Technik gut bekannt. Ihre Wahl hängt vom verwendeten Selektionsmarker ab, während ihre Dosierung aus Standardwerken der Molekularbiologie hergeleitet werden kann; vgl. z. B. Sambrook et al., a.a.O. In einer anderen bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens codiert die DNA-Sequenz konstante Domänen des γ_1 -, γ_{2a} -, γ_{2b} -, γ_3 -, γ_4 -, μ-, α-, δ-, oder ε-lsotyps.

Die DNA-Sequenz gemäß Merkmal (c) codiert für Zytokine, die ausgewählt werden aus Interleukinen, Interferonen, Kolonie-stimulierenden Faktoren, Lymphokinen und Wachstumsfaktoren. Beispiele für derartige DNA-Sequenzen sind: IL-2, IL-4, IL-7, IL-12, IL-13, GM-CSF oder Interferon γ.

Die Vektoren der vorliegenden Erfindung werden beispielsweise durch die oben näher bezeichneten Verfahren in maligne B-Zellen eingebracht und dort durch homologe Rekombination integriert und stabil exprimiert. Durch geeignete Selektions- und Identifizierungsverfahren werden derartige maligne B-Zellen identifiziert, die das Fusionsprotein stabil exprimieren. In einer Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist es jedoch auch möglich, maligne B-Zellen, die das erfindungsgemäße Vektorkonstrukt enthalten, direkt zur Vakzinierung einzusetzen, ohne daß eine vorherige Selektion auf solche Zellen stattgefunden hat, die das Fusionsprotein stabil exprimieren. Selbstverständlich ist es vor einer Vakzinierung notwendig, die malignen B-Zellen vor der Injektion durch Bestrahlung replikationsinkompentent zu machen, ohne daß hierdurch die Expression des Fusionsproteins beeinträchtigt würde.

Somit ist es nicht zwingend notwendig, eine Selektion der rekombinanten Zellen vor der Injektion in den Patienten vorzunehmen. Für die Tumorimmunisierung ist die Expression der Transformanten, in denen ein homologes Rekombinationsereignis vorliegt, ausreichend, so daß durchaus auch eine heterogene Zellpopulation verabreicht werden kann. Hierdurch ist es nicht zwingend notwendig, daß der erfindungsgemäße Vektor den im Merkmal (d) des Anspruchs 1 genannten, in eucaryontischen B-Zellen selektierbaren Marker aufweist. Auf einen derartigen Marker kann in solchen Fällen, bei denen keine Selektion der rekombinanten Zellen vor der Injektion in den Patienten stattfindet, verzichtet werden.

Der erfindungsgemäß bereitgestellte Vektor ist auch in einem ex vivo-Ansatz einsetzbar. Hierzu werden kultivierte, dendritische Zellen mittels des von den rekombinierten Tumorzellen exprimierten Fusionsproteins zur Präsentation tumorspezifischer Peptide und eventuell auch zur Aktivierung von T-Zellen gebracht. Die Antigen-präsentierenden Zellen bzw. die aktivierten T-Zellen würden dann in den Patienten zurückgegeben werden.

Ein großer Vorteil bei der Injektion derartiger-maligner B-Zellen, die das Immunglobulin-Zytokin-Fusionprotein produzieren, liegt im Wegfall von aufwendigen Produktions- und Reinigungsschritten zur Herstellung dieser Proteine in klinikrelevanten Mengen.

Die maligne B-Zelle, in die der erfindungsgemäße Vektor eingebracht wird, kann beispielsweise eine B-Zell-Leukämie-Zelle, eine B-Zell-Lymphom-Zelle oder eine Plasmazytomzelle sein.

Die Erfindung wird nachstehend anhand eines an einem Tiermodell durchgeführten Beispiels beschrieben. Die hierdurch gewonnenen Ergebnisse sind aufgrund lang andauernder Erfahrungen auch auf den Menschen übertragbar. Selbstverständlich ist die Erfindung nicht auf das nachfolgende spezielle Ausführungsbeispiel beschränkt, sondern kann im Rahmen der nachfolgenden Ansprüche abgewandelt werden.

Beispiel:

Vektorkonstruktion

Das murine GM-CSF-Gen wird über Pstl in pSP72

(vgl. Abb. 3) einkloniert. D r 5'-Anteil des Gens wird mit EcoRV und Xmal exzidiert und durch ein ebenso geschnittenes PCR-Produkt ersetzt, dem die N-terminalen 29 Aminosäuren fehlen. Auf diese Weise entsteht das Konstrukt pSP72 (ΔΕV)-GMCSF (ΔL). In den Vekor pSVgpt-huγ1-A5 (Kardinal et al. Eur. J. Immunol. 25, 792-797, 1995) wird 3' des humanen IgG1- C_H 3-Exons eine Sall-Schnittstelle eingeführt. Das GM-CSF-Gen wird mit Sall aus pSP72 (ΔΕV)-GMCSF (ΔL) herausgeschnitten und in die Sall-Stelle des modifizierten psVgpt-huγ1-A5 ligiert.

Gentransfer

Der GM-CSF-tragende Rekombinationsvektor wird mit EcoRI oder BamHI linearisiert und mittels Elektroporation in die murine B-Zell-Lymphom-zellinie MPC11 transferiert. Stabil transfizierte Zellen werden mit Hilfe von Mykophenolsäure auf die Anwesenheit des gpt-Gens selektioniert. Die Klone, in denen das Konstrukt stellenspezifisch integriert wurde (s. Abb. 1), werden im ELISA identifiziert.

Tierversuche

35

Der Nutzen, der die Modifikation eines Lymphomldiotyps durch homologe Rekombination für die Tumorimmunisierung bringt, wird am Beispiel des murinen B-Zell-Lymphoms MPC11 gezeigt. Dieser Tumor stammt von der BALB/c-Maus ab, exprimiert IgG2b und führt nach Inokulation von 103 Zellen in syngene Tiere innerhalb von bis zu 20 Tagen bei 100% der Tiere zum Tod. Nach Transfer des Vektors in MPC11 und der Identifizierung von homologen Rekombinanten werden diese für die Immunisierung von BALB/c-Mäusen eingesetzt. Dazu-werden-je-5-x-106-bestrahlte-Zellen-zweimal-im Abstand von drei Wochen i.p. injiziert. 7 Tage nach der letzten Injektion wird ein letales Inokulum von Wildtyp-Tumorzellen i.p. verabreicht . Während die Tiere der Kontrollgruppe, die nur Tumorzellen, aber keine Präimmunisierung erhalten haben, am Tumor sterben (Gruppe C in Abb. 2), zeigen die immunisierten Tiere einen signifikanten Überlebensvorteil (Gruppe A). Wenn mit MPC11-Zellen vakziniert wird, in deren Schwere-Ketten-Lokus lediglich die humane IgG1-C-Region ohne das GM-CSF-Gen durch homologe Rekombination eingeführt wurde, die also eine xenogenisierte schwere Kette exprimieren, so kommt nur eine marginale Überlebenszeit-Verlängerung zustande.

Da der Idiotyp des Tumors bei dem beschriebenen Verfahren weder auf genetischer noch auf Protein-Ebene aus dem Lymphom isoliert werden muß und keine individualspezifische Vakzine hergestellt werden muß, sondern ein universeller Vektor für alle Lymphome anwendbar ist, kann die Zeit bis zum Beginn der Therapie erheblich verkürzt werden. Der Einsatz der durch homologe Rekombination modifizierten, bestrahlten Tumorzellen bringt nicht nur den Vorteil, daß auf die

10

zeit- und kostenaufwendige Reinigung des Fusionsproteins verzichtet werden kann. Ein entscheidender Vorteil besteht darin, daß der Tumor-protektive Effekt wesentlich ausgeprägter ist, wenn mit Zellen immunisiert wird, die ein rekombinantes Protein exprimieren, als wenn das gereinigte lösliche Protein gegeben wird.

Durch den vorliegenden Rekombinationsvektor kann die Zeit bis zu Beginn einer Therapie erheblich verkürzt werden. Weiterhin ist es möglich, die durch homologe Rekombination modifizierten Tumorzellen nach Bestrahlung für die Vakzinierung einzusetzen, ohne daß das Fusionsprotein aufgereinigt werden muß. Es konnte durch das obige Beispiel gezeigt werden, daß der Tumor-protektive Effekt überraschenderweise wesentlich ausgeprägter ist als bei Immunisierung der Zellen mit gereinigtem, löslichem Protein.

Patentansprüche

- Vektor zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, mindestens enthaltend, in funktioneller Verbindung,
 - (a) einen Bereich von mindestens 1,5 kb, der homolog zu einem Bereich des μ -Introns oder κ -Introns ist;
 - (b) mindestens eine DNA-Sequenz, die eine Domäne eines Immunglobulins oder eines Teils hiervon codiert:
 - (c) eine für ein Zytokin codierende DNA-Sequenz; und
 - (d) ein in eukaryontischen B-Zellen selektierbares Markergen, das einen funktionellen Enhancer-Bereich aufweist.
- 2. Vektor nach Anspruch 1, wobei der mindestens 1,5 kb große Bereich einen funktionellen C_{μ} oder C_{κ} Enhancer enthält.
- 3. Vektor nach Anspruch 1, wobei der mindestens 1,5 kb große Bereich einen nicht funktionellen C_{μ} oder C_{κ} -Enhancer enthält.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei das in eukaryontischen B-Zellen selektierbare Markergen einen nicht-funktionellen Enhancer-Bereich aufweist.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei das in eukaryontischen 50 B-Zellen selektierbare Markergen keinen Enhancer-Bereich aufweist.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die DNA-Sequenz aus (b) eine konstante Region oder einen Teil davon codiert.

- 7. Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Bereich, der homolog zu einem den C_{μ} oder C_{κ} -Enhancer umfassenden Bereich des μ od r κ -Introns ist, mindest ns 1,9 kb umfaßt.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Bereich, der homolog zu einem den C_μ- oder C_κ-Enhancer umfassenden Bereich des μ- oder κ-Introns ist, mindestens 2,0 kb umfaßt.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, der eine Bakterien-kompatible Regulationseinheit enthält.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Immunglobulin ein chimäres Immunglobulin ist.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die DNA-Sequenz aus (b) für die Domäne einer menschlichen Immunglobulinkette codiert.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die DNA-Sequenz aus (b) Domänen codiert, die aus der Maus, Ratte, Ziege, aus dem Pferd oder Schaf stammen.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die DNA-Sequenz aus (b) sämtliche C-Domänen eines sekretorischen Antikörpers codiert.
- 14. Vektor_nach_einem_oder_mehreren-der_vorhergehenden Ansprüche, wobei die DNA-Sequenz aus (b) sämtliche C-Domänen eines membrangebundenen Antikörpers codiert.
- 15. Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA-Sequenz aus (c) für Interleukine, Interferone, Kolonie-stimulierende Faktoren, Lymphokine oder Wachstumsfaktoren codiert.
- Vektor nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA-Sequenz aus (c) für IL-2, IL-4, IL-7, IL-12, IL-13, GM-CSF oder Interferon γ codiert.
- Vektor nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei der selektierbare Marker gpt, neo, oder ein Hygromycin-Resistenz codierender Marker ist.
- Verfahren zur Expression eines Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteins in malignen B-Zellen in

10

15

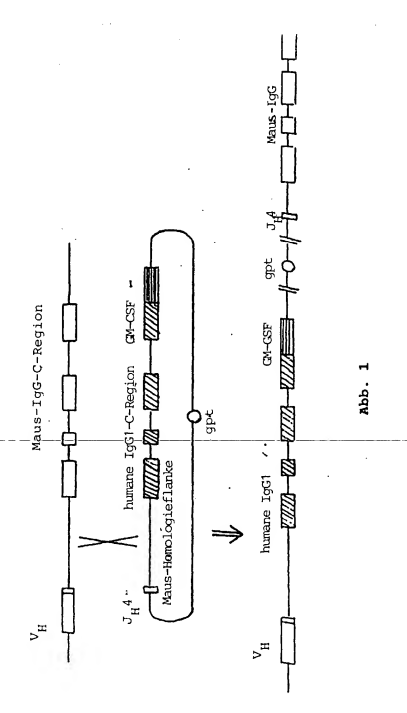
vitro mit den nachfolgenden Schritten:

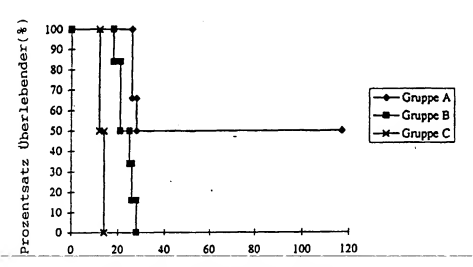
- (a) Einbringen ein s Vektors nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-17 in eine maligne B-Zelle;
- (b) Selektion und Identifizierung von Zellen, die das Fusionsprotein stabil exprimieren;
- (c) Behandeln der Zellen, um sie replikationsinkompetent zu machen.
- Verfahren nach Anspruch 18, wobei der Schritt (b) entfällt.
- Verfahren nach Anspruch 18 oder 19, wobei der Schritt (a) durch Transfektion erfolgt.
- Verfahren nach Anspruch 20, wobei die Transfektion durch Elektroporation, Calciumphosphat-Kopräzipitation, Lipofektion, die DEAE-Dextran-Technik, oder retroviralen Gentransfer erfolgt.
- 22. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 18 bis 21, wobei die Selektion in einem Medium erfolgt, das als Selektionsmittel Mykophenolsäure, G418 oder Hygromycin enthält.
- 23. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 18 bis 22, wobei nach dem Einbringen eines Vektors nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17 durch homologe Rekombination eine stellenspezifische Integration des Vektors 3' vom Schwere-Ketten-V-Gen der malignen B-Zelle erfolgt.
- 25. Verwendung eines Vektors nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17 zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen.
- 26. Verwendung nach Anspruch 25, wobei die maligne B-Zelle eine B-Zell-Leukämie-Zelle, eine B-Zell-Lymphom-Zelle oder eine Plasmozytomzelle ist.
- Verwendung nach Anspruch 25, wobei durch die Expression der Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteine eine Aktivierung von T-Zellen erfolgt.
- Verwendung eines Vektors nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17 in malignen B-Zellen zur Vakzinierung von Patienten mit malignen B-Zell-Erkrankungen.
- 29. Maligne B-Zelle, enthaltend einen Vektor nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17 in

integrierter Form, wobei von der Zelle ein Immunglobulin-Zytokin-Fusionsprotein exprimiert wird.

30. Verwendung einer malignen B-Zelle, die replikationsinkompetent gemacht wurde und einen Vektor nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17 in integrierter Form enthält und zur Expression eines Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteins befähigt ist, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung zur Behandlung von Patienten mit malignen B-Zell-Erkrankungen.

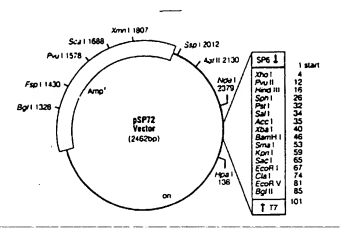
55





Tage nach Tumorverabreichung

Abb. 2





Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 874 054 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 11.04.2001 Patentblatt 2001/15
- (43) Veröffentlichungstag A2: 28.10.1998 Patentblatt 1998/44
- (21) Anmeldenummer: 98106176.5
- (22) Anmeldetag: 03.04.1998

(51) Int. Cl.⁷: **C12N 15/62**, C12N 15/85, C12N 15/13, C12N 15/27, C07K 14/535, C07K 16/42, C07K 16/46, C12N 5/10

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

- (30) Priorität: 22.04.1997 DE 19716892
- (71) Anmelder:
 GSF-Forschungszentrum für Umwelt und
 Gesundhelt, GmbH
 85764 Oberschleissheim (DE)
- (72) Erfinder: Mocikat, Ralf 81369 München (DE)

(11)

(74) Vertreter:
Reinhard - Skuhra - Weise & Partner
Postfach 44 01 51
80750 München (DE)

(54) Vektor zur Expression von Immunglobulin-zytokin-Fusionsproteinen in malignen-B-Zellen

- (57) Erfindungsgemäß wird bereitgestellt ein Vektor zur Expression von Immunglobulin-Zytokin-Fusionsproteinen in malignen B-Zellen, mindestens enthaltend, in funktioneller-Verbindung,
 - a) einen Bereich von mindestens 1,5 kb, der homolog zu einem Bereich des $\mu\text{-Introns}$ oder $\kappa\text{-Introns}$ ist, der keinen oder keinen funktionellen $C_{\mu}\text{-}$ oder $C_{\kappa}\text{-Enhancer}$ enthält;
 - b) mindestens eine DNA-Sequenz, die eine

- Domäne eines Immunglobulins oder eines Teils hiervon codiert;
- c) eine für ein Zytokin codierende DNA-Sequenz;
- d) einen in eukaryontischen B-Zellen selektierbaren Marker, der keinen funktionellen Enhancer-Bereich aufweist, wobei die Expression dieses Markers nach der Integration vom zellulären C_{μ^-} oder C_{κ^-} Enhancer gesteuert wird.

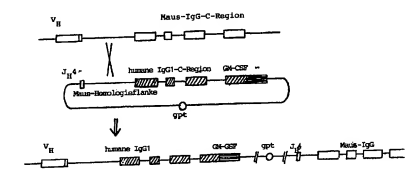


Abb. 1



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICH

Nummer der Anmeldung EP 98 10 6176

	EINSCHLÄGIGE		1	
Kategorie	Kennzelchnung des Dokume der maßgeblicher	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.5)	
A,D	DE 44 06 512 C (GSF UMWELT) 16. Februar * das ganze Dokument	1-30	C12N15/62 C12N15/85 C12N15/13 C12N15/27	
A	WO 94 08601 A (UNIV ;LEVY RONALD (US); T 28. April 1994 (1994 * das ganze Dokument	1-30	C07K14/535 C07K16/42 C07K16/46 C12N5/10	
Т	idiotypes chimerized induce tumor immunit	2000 (2000-03), Seiten	1-30	
A	WO 92 08495 A (ABBO 29. Mai 1992 (1992-(* das ganze Dokumen	10-30	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.5)	
A	WO 92 19266 A (US A) 12. November 1992 (* das ganze Dokumen	1992-11-12)	10-30	C07K C12N
A	INTERLEUKIN-4 BY A VIRUS PREVENTS TUMO	11 1994 (1994-07-01), 00562626	10-30	
Derv	vorliegende Recherchenbericht wu	-/		
-	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prûfer
	BERLIN	22. Januar 2001	Pa	nzica, G
Y:W	KATEGORIE DER GENANNTEN DOK on besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung nderen Veröffentlichung derseilben Kate	tet E : älteres Patento nach dem Ann g mit einer D : In der Anmeldo gorte L : aus anderen G	lokument, das je leldedatum veröf ling angeführtes l ründen angeführ	Dokument tes Dokument
A:te	schnologischer Hintergrund ichtschriftliche Offenbarung wischenliteratur	& : Mitgiled der gle Dokument	sichen Patentfam	ille, übereinstimmendes



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 10 6176

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorle	Kennzeichnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, sowelt erforderlich, in Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.5)
Α	WHITMAN ERIC D ET Al vivo kinetics of revirus cancer-gene the SURGERY (ST LOUIS), Bd. 116, Nr. 2, 1994 XP000972509 ISSN: 0039-6060 * das ganze Dokumen	herapy." 4, Seitem 183–188,	10-30	
Α	OGGIONI MARCO R ET mice by oral colonic recombinant commens VACCINE, Bd. 13, Nr. 8, 1995 XP002157075 ISSN: 0264-410X * das ganze Dokumen	al streptococci." , Seiten 775-779,	10-30	
Т	chimeric antibodies recombination in hy JOURNAL OF IMMUNOLO METHODS, NL, ELSEVIER B.V., AMSTERDAM, Bd. 225, Nr. 1-2, 27. Mai 1999 (1999-	GICAL	1-30	RECHERCHERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
	-XP004166770 ISSN: 0022-1759 * das ganze Dokumen	t * 		
Der vo	l orliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prûfer
	BERLIN	22. Januar 2001	Pa	nzica, G
X:vor Y:vor and A:ted O:nid	CATEGORIE DER GENANNTEN DOK 1 besonderer Bedeutung allein betrach 1 besonderer Bedeutung in Verbindung 1 beren Veröffentlichung derseiben Kate hnologischer Hintergrund hischriftliche Offenbarung ischerfilteratur	UMENTE T: der Erfindung z E: ätteres Patentot nach dem Anm g mit einer D: in der Anmeldu gorle L: aus anderen G	ugrunde llegend lokument, das je eldedatum veröt ing angeführtes ründen angeführ	ie Theorien oder Grundsätze doch erst am oder fentlicht worden ist Dokument



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 10 6176

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE	,		
Kategorie	Kennzelchnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich, en Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)	
Α	OF A HETEROLOGOUS A OF STREPTOCOCCI" INFECTION AND IMMUN FOR MICROBIOLOGY. W	ai 1992 (1992-05-01), P000645180	1-30		
A	LEE S S ET AL: "IN THERAPY: IN VIVO GE RECOMBINANT VACCINI CANCER RESEARCH,US, FOR CANCER RESEARCH Bd. 54, Nr. 13, 1. Seiten 3325-3328, X ISSN: 0008-5472 * das ganze Dokumen	1-30			
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)	
	·				
i					
			-		
Par	deserte Resharberte data	rdo tiv alla Patantananaiche erstellt	-		
Dervo	Recherohenort	rde für alle Patentansprüche erstellt Abschlußdatum der Recherche		Prüfer	
	BERLIN	22. Januar 2001	Pan	zica, G	
X : vor Y : vor and A : tec O : nic	KATEGORIE DER GENANNTEN DOK i besonderer Bedeutung allein betrach i besonderer Bedeutung in Verbindung ieren Veröffentlichung derselben Kate ihnologischer Hintergrund hischriftliche Offenberung ischenilleratur	tet E : ätteres Patentdo nach dem Anme g mit einer D : in der Anmeldur gorte L : aus anderen Grü	kument, das jedo Idedatum veröffer Ig angeführtes Do Inden angeführte	ntlicht worden ist okument	

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 98 10 6176

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

22-01-2001

lm R angefüh	echerchenberk rtes Patentdok	cht ument	Datum der Veröffentlichung	K	Aitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
	4406512	С	16-02-1995	EP	0675203 A	04-10-1995
	9408601	Α	28-04-1994	AU	5361794 A	09-05-1994
HU :	9408001	^	20 01 220	ÜS	6099846 A	08-08-2000
WO .	9208495	Α	29-05-1992	AU	660297 B	22-06-199!
#0	J200-70	• •		AU	9059691 A	11-06-199
				CA	2095836 A,C	10-05-199
				EP	0574395 A	22-12-199
				JP	9506761 T	08-07-199
				US	5650150 A	22-07-199
MU	9219266	A	12-11-1992	AU	674492 B	02-01-199
***	J_1J_00	•••		AU	2006092 A	21-12-199
				CA	2102623 A	07-11-199
				EP	0584266 A	02-03-199
				JP	6508025 T	14-09-199
				US	5698530 A	16-12-199

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82